PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-053847

(43)Date of publication of application: 22.02.2000

(51)Int.CI.

C08L 67/00 C08K 3/34 C08K 5/15 C08K 9/04 //(C08L 67/00 C08L 33:02

(21)Application number : 10-225036

(71)Applicant: TORAY IND INC

(22)Date of filing:

07.08.1998

(72)Inventor: NISHIMURA TORU

KATO KIMIYA

YAMANAKA TORU

(54) POLYESTER RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition excellent in a balance between rigidity and toughness and capable of weight reduction by melt-kneading a thermoplastic polyester having a specified terminal carboxy content and a layered silicate derived by exchanging the exchangeable cations present among layers for organic onium ions.

SOLUTION: The thermoplastic polyester has a terminal carboxy content of 10-80 eq/t and is particularly desirably polybutylene terephthalate, polyethylene terephthalate, polyethylene-2,6-naphthalenedicarboxylate, or the like. The organic onium ions are desirably ammonium ions or phosphonium ions between which the former ions are particularly desirable. Among the ammonium ions, phenyl-containing ammonium ions are particularly desirable. The content of the layered silicate is usually 0.1-40 wt.% (in terms of the inorganic ash content in the composition).

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(II)特許出願公開番号 特開2000-53847

(P2000-53847A) (43)公開日 平成12年2月22日(2000.2.22)

(51) Int. Cl. 7	識別記号		FI					テーマコート・	(参考)
CO8L 67/00			C08L	67/00			410	02	
C08K 3/34			C08K	3/34					
5/15				5/15					
9/04				9/04					
//(C08L 67/00									
		審査請求	未請求	請求	項の数7	OL	(全8頁)	最終頁	に続く
(21)出願番号	特願平10-225036		(71)出	願人	0000031	59			
					東レ株式	(会社			
(22)出願日	平成10年8月7日(1998.8.	7)			東京都中	少区日:	本橋室町27	[目2番]	1号
			(72)発	明者	西村 逻	Ŷ			
			{		愛知県名	占古屋市	港区大江町 9	番地の	1 東
					レ株式会	社名古	屋事業場内		
			(72)発	明者	加藤 な	〉哉			
							港区大江町?	番地の!	1 東
							屋事業場内		
			(72)発	明者					
							港区大江町 9	番地の	1 東
					レ株式会	会社名古。	屋事業場内		
								最終頁	に続く

(54) 【発明の名称】ポリエステル樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】熱可塑性ボリエステルと層状珪酸塩からなる低 比重で剛性に優れたボリエステル性樹脂組成物を提供す る。

【解決手段】(a)熱可塑性ポリエステルおよび(b) 層間に存在する交換性陽イオンが有機オニウムイオンで交換された層状珪酸塩を溶融混練してなるポリエステル 樹脂組成物であって、(a)熱可塑性ポリエステルのカルボキシル末端基量が10~80eq/tであることを特徴とするボリエステル樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(a)熱可塑性ポリエステルおよび(b) **層間に存在する交換性陽イオンが有機オニウムイオンで** 交換された層状珪酸塩を溶融混練してなるポリエステル 樹脂組成物であって、(a)熱可塑性ポリエステルのカ ルポキシル末端基量が10~80eq/tであることを 特徴とするポリエステル樹脂組成物。

【請求項2】(b)層間に存在する交換性陽イオンが有 機オニウムイオンで交換された層状珪酸塩を組成物中の 無機灰分量で0.1~40重量%含有することを特徴と 10 する請求項1記載のボリエステル樹脂組成物。

【請求項3】(a)熱可塑性ポリエステルがポリアルキ レンテレフタレートであることを特徴とする請求項1ま たは2記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項4】(b)層状珪酸塩が層間に存在する交換性 陽イオンがフェニル基を有する有機アンモニウムイオン で交換された層状珪酸塩であることを特徴とする請求項 1~3いずれか記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項5】さらに(c)熱可塑性ポリエステルと反応 性を有する官能基を分子内に1個以上有する有機化合物 20 を (a) 熱可塑性ポリエステル100重量部に対して 0.05~10重量部配合し、溶融混練してなる請求項 1~4いずれか記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項6】(c)熱可塑性ポリエステルと反応性を有 する官能基を分子内に1個以上有する有機化合物の官能 基が、カルボン酸無水物基および/またはエポキシ基で あることを特徴とする請求項5記載のポリエステル樹脂 組成物。

【請求項7】(c)熱可塑性ポリエステルと反応性を有. する官能基を分子内に1個以上有する有機化合物が、カ 30 ルボン酸無水物基を分子内に有するオレフィン化合物ま たは該オレフィン化合物の重合体であることを特徴とす る請求項5または6記載のポリエステル樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、熱可塑性ボリエス テルと層状珪酸塩からなる機械的性質の改良されたポリ エステル樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、熱可塑性ポリエステル樹脂の 40 機械的性質を改良するために、ガラス繊維や無機充填剤 を樹脂に配合することが実施されている。しかし、これ ら無機フィラーを単純に溶融混練するだけでは、樹脂中 の無機フィラーの分散や界面接着も悪く、耐衝撃性が低 い、表面外観が悪いといった問題がある。そこで、熱可 塑性樹脂と無機フィラーとの親和性または結合力を髙め る為に、無機フィラーの表面に有機シラン等のカップリ ング処理を施し、樹脂中のフィラー分散を改良する方法 があるが、かかる方法では樹脂と無機フィラーとの間の なじみを良くする程度であり、十分な改良には到ってい 50 ピレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、

ない。また、通常のフィラーでは、十分な強度を得るた めには充填量を上げる必要があり、得られるポリエステ ル樹脂組成物が高比重になるといった問題も生じてく

【0003】一方、無機層状化合物の一種である粘土鉱 物は、フィラーとしての使用が古くから試みられている が、通常の混合、混練では、二次凝集が起こってしま い、ポリエステル樹脂中への均一な分散が困難であっ た。そこで特開平3-62846号公報には層状珪酸塩 をホストとし有機オニウムイオンをゲストとする層間化 合物と相溶化剤とを用いることで、均一な分散を得よう とする試みがなされており、引張弾性率の向上などが認 められるものの、相溶化剤の添加による衝撃強度の低下 の点で満足できるものではなかった。 さらに、特開平7 -166036号公報には、層状珪酸塩をホストとし、 特定の4級アンモニウム塩をゲストとする層間化合物か らなるポリエステル樹脂組成物が開示されているが、剛 性の向上は認められるものの靭性の面で満足できるもの ではなかった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】そこで、本発明は上述 の問題を解消すること即ち、剛性と靭性のバランスに優 れ、かつ無機物添加量が少量のため軽量化が可能である ボリエステル樹脂組成物を得ることを課題とする。

[0.005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記問題 点を解決するために鋭意検討を重ねた結果、特定の末端 基量を有する熱可塑性ポリエステルと有機オニウムイオ ンを層間に挿入した層状珪酸塩を用いることで、課題を 解決できることを見出し本発明に至った。

【0006】すなわち本発明は、(a)熱可塑性ポリエ ステルおよび(b)層間に存在する交換性陽イオンが有 機オニウムイオンで交換された層状珪酸塩を溶融混練し てなるポリエステル樹脂組成物であって、(a)熱可塑 性ポリエステルのカルボキシル末端基量が10~80e q/tであることを特徴とするポリエステル樹脂組成物 である。

[0007]

【発明の実施の形態】以下本発明を詳細に説明する。

【0008】(a)熱可塑性ポリエステル樹脂として は、芳香環を重合体の連鎖単位に有する熱可塑性のポリ エステルが挙げられ、通常、芳香族ジカルボン酸(ある いはそのエステル形成性誘導体)とジオール(あるいは そのエステル形成性誘導体)および/またはヒドロキシ カルボン酸とを主成分とする縮合反応により得られる重 合体ないしは共重合体が挙げられる。これらは液晶性の ものであっても非液晶性のものであってもよい。

【0009】本発明において好ましいポリエステルの具 体例としては、ポリエチレンテレフタレート、ポリブロ

ボリシクロヘキサンジメチレンテレフタレート、ボリヘキシレンテレフタレートなどのボリアルキレンテレフタレート、ボリエチレンー2,6ーナフタレンジカルボキシレート、ボリブチレンー2,6ーナフタレンジカルボキシレート、ボリエチレンー1,2ービス(フェノキシ)エタンー4,4'ージカルボキシレート、ボリブチレンイソフタレート/デレフタレート、ボリブチレンイソフタレート/デカンジカルボキシレート、ボリブチレンタレート/デカンジカルボキシレート、ボリエチレンー4,4'ージカルボキシレート/テレフタレート、ボリ (エチレンテレフタレート/シクロヘキサンジメチレンテレフタレート)などの非液晶性ボリエステルが挙げられる。

【0010】また、液晶性のポリエステルとしては、芳香族オキシカルボニル単位、芳香族ジオキシ単位、芳香族ジカルボニル単位、エチレンジオキシ単位などから選ばれた構造単位からなる異方性溶融相を形成するポリエステルを挙げることができる。

【0011】芳香族オキシカルボニル単位としては、例えば、pーヒドロキシ安息香酸、6ーヒドロキシー2ー20ナフト工酸から生成した構造単位、芳香族ジオキシ単位としては、例えば、4,4⁻ージヒドロキシビフェニル、ハイドロキノン、tーブチルハイドロキノンから生成した構造単位、芳香族ジカルボニル単位としては、例えば、テレフタル酸、イソフタル酸、2,6ーナフタレンジカルボン酸から生成した構造単位、芳香族イミノオキシ単位としては、例えば、4ーアミノフェノールから生成した構造単位が挙げられる。具体的には、pーオキシ安息香酸/ポリエチレンテレフタレート、pーオキシ安息香酸/6ーオキシー2ーナフト工酸などの液晶性ポ30リエステルが挙げられる。

【0012】とりわけ好ましいものとしては、ポリブチレンテレフタレート、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン・リスチレン・2、6ーナフタレンジカルボキシレートが挙げられ、これらのボリエステル樹脂を成形性、耐熱性、靱性、表面性などの必要特性に応じて混合物として用いることも実用上好適である。

【0013】これら熱可塑性ポリエステルの重合度に ンモニウム、ドデシルは、制限はないがポリブチレンテレフタレートは0.5 モニウム、オレイル7%のo-クロロフェノール溶液中、25で測定した固 40 ムなどが挙げられる。 有粘度が、 $0.80\sim1.9$ の範囲、特に $1.0\sim1.5$ の範囲のものが好ましく、また、ポリエチレンテレフ デシルアンモニウム、タレートの場合は上記と同条件で測定した固有粘度が などが挙げられる。 $0.36\sim1.60$ 、特に $0.52\sim1.35$ の範囲の ものが好ましい。

 $[0\ 0\ 1\ 4]$ これらの熱可塑性ボリエステルのカルボキシル末端基量は $1\ 0\sim 8\ 0\ e\ q/t$ (ボリマ $1\ h$ ン当りの末端基量)の範囲にあるものが好ましく使用でき、より好ましくは $2\ 0\sim 5\ 0\ e\ q/t$ の範囲のものである。カルボキシル末端基量の定量は公知の方法で行われる

が、例えば0-クレゾール溶液をアルカリ溶液で電位差 滴定して求められる。カルボキシル末端基量が少なすぎ ると層状珪酸塩の分散性が充分でなくなり、また多すぎ ると衝撃強度の低下が顕著になるためいずれも好ましく ない。

【0015】本発明における(b) 層間に存在する交換性陽イオンが有機オニウムイオンで交換された層状珪酸塩とは、(b-1)交換性の陽イオンを層間に有する層状珪酸塩の交換性の陽イオンを、(b-2)有機オニウムイオンで置き換えた包接化合物である。

【0016】 (b-1) 交換性の陽イオンを層間に有する層状珪酸塩は、幅0.05~0.5 μ m、厚さ6~15 オングストロームの板状物が積層した構造を持ち、その板状物の層間に交換性の陽イオンを有している。そのカチオン交換容量は0.2~3 me q/gのものが挙げられ、好ましくはカチオン交換容量が0.8~1.5 me q/gのものである。

【0017】層状珪酸塩の具体例としてはモンモリロナイト、バイデライト、ノントロナイト、サボナイト、ヘクトライト、ソーコナイト、バーミキュライトなどのスメクタイト系粘土鉱物、ハロイサイト、カネマイト、ケニヤイト、燐酸ジルコニウム、燐酸チタニウムなどの各種粘土鉱物、Li型フッ素テニオライト、Na型フッ素要母、Li型四珪素フッ素雲母等の膨潤性合成雲母等が挙げられ、天然のものであっても合成されたものであっても良い。これらのなかでもモンモリコナイト、ヘクトライトなどのスメクタイト系粘土鉱物やNa型四珪素フッ素雲母、Li型フッ素テニオライトなどの膨潤性合成雲母が好ましい。

【0018】(b-2)有機オニウムイオンとしてはアンモニウムイオンやホスホニウムイオン、スルホニウムイオンなどが挙げられる。これらのなかではアンモニウムイオンとホスホニウムイオンが好ましく、特にアンモニウムイオンが好んで用いられる。アンモニウムイオンとしては、1級アンモニウム、2級アンモニウム、3級アンモニウム、4級アンモニウムのいずれでも良い。

【0019】1級アンモニウムイオンとしてはデシルアンモニウム、ドデシルアンモニウム、オクタデシルアンモニウム、オレイルアンモニウム、ベンジルアンモニウムなどが挙げられる。

【0020】2級アンモニウムイオンとしてはメチルド デシルアンモニウム、メチルオクタデシルアンモニウム などが挙げられる。

[0021] 3級アンモニウムイオンとしてはジメチルドデシルアンモニウム、ジメチルオクタデシルアンモニウムなどが挙げられる。

【0022】4級アンモニウムイオンとしてはベンジルトリメチルアンモニウム、ベンジルトリエチルアンモニウム、ベンジルトリブチルアンモニウム、ベンジルジメ 50 チルドデシルアンモニウム、ベンジルジメチルオクタデ

シルアンモニウムなどのベンジルトリアルキルアンモニ ウムイオン、トリオクチルメチルアンモニウム、トリメ チルオクチルアンモニウム、トリメチルドデシルアンモ ニウム、トリメチルオクタデシルアンモニウムなどのア ルキルトリメチルアンモニウムイオン、ジメチルジオク チルアンモニウム、ジメチルジドデシルアンモニウム、 ジメチルジオクタデシルアンモニウムなどのジメチルジ アルキルアンモニウムイオンなどが挙げられる。

【0023】また、これらの他にもアニリン、p-フェ チルアニリン、ベンジジン、ピリジン、ピペリジン、6 -アミノカブロン酸、11-アミノウンデカン酸、12 - アミノドデカン酸などから誘導されるアンモニウムイ オンなども挙げられる。

【0024】これらのアンモニウムイオンの中でも、フ ェニル基を有するアンモニウムイオンが特に好適であ る。具体的には、ベンジルアンモニウム、ベンジルトリ メチルアンモニウム、ベンジルトリエチルアンモニウ ム、ベンジルトリプチルアンモニウム、ベンジルジメチ ルドデシルアンモニウム、ベンジルジメチルオクタデシ 20 ルアンモニウムなどであり、これらの中でもベンジルジ メチルドデシルアンモニウム、ベンジルジメチルオクタ デシルアンモニウムが好ましい。

【0025】本発明における(b)層間に存在する交換 性陽イオンが有機オニウムイオンで交換された層状珪酸 塩は(b-1)交換性の陽イオンを層間に有する層状珪 酸塩と(b-2) 有機オニウムイオンを公知の方法で反 応させることにより製造することができる。具体的に は、水、メタノール、エタノールなどの極性溶媒中での イオン交換反応による方法か、層状珪酸塩に液状あるい 30 は溶融させたアンモニウム塩を直接反応させることによ る方法などが挙げられる。

【0026】本発明において、層状珪酸塩に対する有機 オニウムイオンの量は、層状珪酸塩の分散性、溶融時の 熱安定性、成形時のガス、臭気の発生抑制などの点か ら、層状珪酸塩の陽イオン交換容量に対し通常、0.4 ~2. 0 当量の範囲であるが、0.8~1.2 当量であ ることが好ましい。

【0027】また、これら層状珪酸塩は上記の有機オニ ウム塩に加え、反応性官能基を有するカップリング剤で 40 予備処理して使用することは、より優れた機械的強度を 得るために好ましい。かかるカップリング剤としてはイ ソシアネート系化合物、有機シラン系化合物、有機チタ ネート系化合物、有機ボラン系化合物、エポキシ化合物 などのが挙げられる。

【0028】特に好ましいのは、有機シラン系化合物で あり、その具体例としては、アーグリシドキシプロピル トリメトキシシラン、ァーグリシドキシブロピルトリエ トキシシシラン、β-(3, 4-エポキシシクロヘキシ ル) エチルトリメトキシシランなどのエボキシ基含有ア 50 性陽イオンが有機オニウムイオンで交換された層状珪酸

ルコキシシラン化合物、アーメルカプトプロピルトリメ トキシシラン、ァーメルカプトプロピルトリエトキシシ ランなどのメルカプト基含有アルコキシシラン化合物、 アーウレイドプロピルトリエトキシシラン、アーウレイ ドプロピルトリメトキシシシラン、ァー(2-ウレイド エチル) アミノプロピルトリメトキシシランなどのウレ イド基含有アルコキシシラン化合物、γ-イソシアナト プロピルトリエトキシシラン、ャーイソシアナトプロピ ルトリメトキシシラン、ァーイソシアナトプロピルメチ ニレンジアミン、αーナフチルアミン、ρーアミノジメ 10 ルジメトキシシラン、ァーイソシアナトプロピルメチル ジエトキシシラン、ァーイソシアナトプロピルエチルジ メトキシシラン、ァーイソシアナトプロピルエチルジエ トキシシラン、ィーイソシアナトプロピルトリクロロシ ランなどのイソシアナト基含有アルコキシシラン化合 物、ァー(2-アミノエチル)アミノプロピルメチルジ **メトキシシラン、γー(2-アミノエチル)アミノプロ** ピルトリメトキシシラン、アーアミノプロピルトリメト キシシランなどのアミノ基含有アルコキシシラン化合 物、アーヒドロキシプロピルトリメトキシシラン、アー ヒドロキシプロピルトリエトキシシランなどの水酸基含 有アルコキシシラン化合物、アーメタクリロキシプロピ ルトリメトキシシラン、ピニルトリメトキシシラン、N -β-(N-ビニルベンジルアミノエチル)-γ-アミ ノプロピルトリメトキシシラン・塩酸塩等の炭素炭素不 飽和基含有アルコキシシラン化合物などが挙げられる。 特に、炭素炭素不飽和基含有アルコキシシラン化合物が 好ましく用いられる。これらシランカップリング剤での 層状珪酸塩の処理は、水、メタノール、エタノールなど の極性溶媒中、あるいはこれらの混合溶媒中でシランカ ップリング剤を層状珪酸塩に吸着させる方法か、ヘンシ ェルミキサー等の高速攪拌混合機の中に層状珪酸塩を添 加し、攪拌しながらシランカップリング剤あるいは有機 溶媒を含む水溶液の形で滴下して吸着させる方法、さら には層状珪酸塩に直接シランカップリング剤を添加し て、乳鉢等で混合して吸着させることによる方法のどれ を用いても良い。層状珪酸塩をシランカップリング剤で 処理する場合には、シランカップリング剤のアルコキシ 基の加水分解を促進するために水、酸性水、アルカリ性 水等を同時に混合するのが好ましい。また、シランカッ ブリング剤の反応効率を髙めるため、水のほかにメタノ ールやエタノール等の水、シランカップリング剤両方を 溶解する有機溶媒を混合してもかまわない。このような シランカップリング剤で処理した層状珪酸塩を熱処理す ることによってさらに反応を促進させることも可能であ る。なお、予め層状珪酸塩のカップリング剤での処理を 行わずに、層状珪酸塩と熱可塑性ポリエステルを溶融混 練する際に、これらカップリング剤を添加するいわゆる インテグラルブレンド法を用いてもよい。

【0029】本発明において(b) 層間に存在する交換

【0030】本発明で必要に応じて使用される(c)熱 可塑性ポリエステルと反応性を有する官能基を分子内に 1個以上有する有機化合物とは、熱可塑性ポリエステル 10 の末端基と化学的に反応することが可能な官能基を分子 内に1個以上有する有機化合物のことである。その官能 基としては、熱可塑性ポリエステルの末端基であるカル ボキシル基やヒドロキシル基と反応性のものであれば特 に制限がないが、好ましい例としてカルボン酸無水物 基、エポキシ基、イソシアネート基、カルボジイミド 基、オキサゾリン基などが挙げられる。これらの官能基 を分子内に1個以上有する化合物についても、カルボン 酸無水物基を分子内に有するオレフィン化合物、または これらオレフィン化合物の重合体、モノエポキシ化合 物、ジエポキシ化合物、ポリエポキシ化合物、イソシア ネート化合物、ジイソシアネート化合物、カルボジイミ ド化合物、ポリカルボジイミド化合物、オキサゾリン化 合物、ビスオキサゾリン化合物などが挙げられる。

【0031】これらの中でも好ましい化合物として、カ ルボン酸無水物基を分子内に有するオレフィン化合物ま たはこれらオレフィン化合物の重合体が挙げられる。そ の具体例としては、無水マレイン酸、無水イタコン酸、 無水グルタコン酸、無水シトラコン酸、無水アコニット 酸、またはこれら置換オレフィン化合物の重合体などが 30 挙げられる。なお、オレフィン化合物の重合体にはスチ レン、イソブチレン、メタクリル酸エステル、アクリル 酸エステルなど、カルボン酸無水物基を分子内に有する オレフィン化合物以外のオレフィンが本発明の効果を損 なわない範囲で共重合されていても差し支えないが、実 質的にカルボン酸無水物基を分子内に有するオレフィン 化合物の重合体からなることが好ましい。オレフィン化 合物の重合体の重合度は2~100が好ましく、2~5 0がより好ましく、さらに2~20が最も好ましい。こ れらの中で、無水マレイン酸、ポリ無水マレイン酸が最 40 も好ましく用いられる。ポリ無水マレイン酸としては、 例えばJ. Macromol. Sci.-Revs. Macromol. Chem., C13 (2), 235(1975)等に記載のものを用いることができる。 【0032】なお、ここで用いるカルボン酸無水物基を 分子内に有するオレフィン化合物またはこれらオレフィ ン化合物の重合体は実質的に熱可塑性ポリエステルと溶 融混練する際に無水物の構造を取ればよく、これらオレ フィン化合物またはオレフィン化合物の重合体を加水分

解してカルボン酸あるいはその水溶液の様な形態で溶融

混練に供し、溶融混練の際の加熱により脱水反応させ、

実質的に無水酸の形で熱可塑性ポリエステルと溶融混練 してもかまわない。

【0033】また、(c)成分として別の好ましい化合 物として、エポキシ化合物が挙げられる。その具体例と しては、アリルグリシジルエーテル、2-エチルヘキシ ルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル、 安息香酸グリシジルエステル、グリシジルメタクリレー ト、などのモノエポキシ化合物、エチレングリコールジ グリシジルエーテル、ボリエチレングリコールジグリシ ジルエーテル、プロピレングリコールジグリシジルエー テル、ポリプロピレングリコールジグリシジルエーテ ル、ピスフェノールAジグリシジルエーテル、ピスフェ ノールA型エポキシ樹脂、フタル酸ジグリシジルエステ ル、シクロヘキサンジカルボン酸ジグリシジルエステ ル、オキシ安息香酸グリシジルエーテルエステル、など のジグリシジル化合物、グリセロールポリグリシジルエ ーテル、トリメチロールプロパンジグリシジルエーテ ル、ソルピトールジグリシジルエーテル、グリシジルメ タクリレート/エチレン共重合体などのポリエポキシ化 合物などが挙げられる。

【0034】これらのなかでも、ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル、ピスフェノールA型エボキシ樹脂、オキシ安息香酸グリシジルエーテルエステルなどが好ましい。これらは、1種類で用いても、2種類以上を併用して用いても良い。

【0035】本発明で(c)熱可塑性ボリエステルと反応性を有する官能基を分子内に1個以上有する有機化合物を添加する場合の添加量は(a)熱可塑性ボリエステル100重量部に対して0.05~10重量部が衝撃強度の向上効果、組成物の流動性の点から好ましく、さらに0.1~5重量部の範囲であることが好ましく、さらに好ましくは0.1~3重量部である。

【0036】本発明において(a)熱可塑性ポリエステ ル(b)層間に存在する交換性陽イオンが有機オニウム イオンで交換された層状珪酸塩を溶融混練する方法には 特に制限はなく、熱可塑性ポリエステルの溶融状態下で 機械的剪断を行うことができればよい。その処理方法も バッチ式または連続式のいずれでも良いが、連続的に製 造できる連続式の方が作業効率の面から好ましい。ま た、必要に応じ(c)熱可塑性ポリエステルと反応性を 有する官能基を分子内に1個以上有する有機化合物を配 合する場合でも、その添加方法に制限はなく、(a)熱 可塑性ポリエステルと(b)層状珪酸塩を溶融混練する 前にプレブレンドしておく方法や、(a)と(b)を溶 融混練している最中に添加する方法などが挙げられる。 具体的な混練装置にも制限はないが、押出機、特に二軸 押出機が生産性の面で好ましい。また、溶融混練時に発 生する水分や、低分子量の揮発成分を除去する目的で、 ベントロを設けることも好んで用いられる。

0 【0037】さらに、本発明のポリエステル樹脂組成物

10

には、本発明の目的を損なわない範囲で常用の各種添加成分、例えばガラス繊維、炭素繊維、針状ワラステナイトなどの針状無機充填材、ガラスフレーク、タルク、カオリン、マイカなどの板状無機充填材、各種エラストマー類などの衝撃性改良材、結晶核剤、着色防止剤、ヒンダードフェノール、ヒンダードアミンなどの酸化防止剤、エチレンビスステアリルアミドや高級脂肪酸エステルなどの離型剤、可塑剤、熱安定剤、滑剤、紫外線防止剤、着色剤、難燃剤などの添加剤を添加することができる。

【0038】本発明のボリエステル樹脂組成物は押出成形、射出成形など通常の加工方法で容易に成形品とすることができる。得られた成形品は少ないフィラー量で、高い曲げ弾性率を示し、衝撃強度にも優れるため、種々のエンジニアリング部品、構造材料に適している。

[0039]

【実施例】以下実施例により本発明をさらに詳述する。 【0040】評価項目と測定方法

引張試験:厚さ1/8"のASTM1号ダンベル試験片を用い、ASTM D638に準じて評価した。

【0041】曲げ試験: $1/2" \times 5" \times 1/4"$ の棒 状試験片を用い、ASTM D790に準じて評価した。

【0042】衝撃試験:1/8"厚のアイゾット衝撃試験片を用い、ASTM D256に準じて評価した。 【0043】参考例1

Na型モンモリロナイト(クニミネ工業:クニピアF、陽イオン交換容量120m当量/100g)100gを温水10リットルに攪拌分散し、ここにベンジルジメチルオクタデシルアンモニウムクロライド51g(陽イオ 30ン交換容量と等量)を溶解させた温水2Lを添加して1時間攪拌した。生じた沈殿を濾別した後、温水で洗浄した。この洗浄と濾別の操作を3回行い、得られた固体を80℃で真空乾燥して乾燥した有機化層状珪酸塩を得た

【0044】参考例2

Na型合成雲母(コープケミカル: ME-100、陽イオン交換容量80m当量/100g)100gを温水10リットルに攪拌分散し、ここにベンジルジメチルオクタデシルアンモニウムクロライド34g(陽イオン交換40容量と等量)を溶解させた温水2Lを添加して1時間攪拌した。その後参考例1と同様に回収・洗浄・乾燥して、乾燥した有機化層状珪酸塩を得た。

【0045】参考例3

参考例1と同じモンモリロナイト100gと12-アミノドデカン酸塩酸塩30.2g(陽イオン交換容量と等量)を原料として、参考例1と同様に有機化層状珪酸塩を製造した。

【0046】参考例4

参考例1と同じモンモリロナイト100gとジメチルジ 50 価した。また、実施例1と同様にして組成物の無機灰分

オクタデシルアンモニウムクロライド70g (陽イオン 交換容量と等量)を原料として、参考例1と同様に有機 化層状珪酸塩を製造した。

実施例1

o-クロロフェノール溶液中、濃度0.5%、25℃で 測定した固有粘度が1.2、o-クレゾール溶液で電位 差滴定して求めたカルボキシル末端基量が43eq/t のポリブチレンテレフタレート(PBT-1)95.7 重量部と参考例1で得られた層状珪酸塩を4.3重量部 10を配合し、タンブラーミキサーでプレブレンドした後、 シリンダ温度を250℃に設定したTEX-30型二軸 押出機(日本製鋼所)で溶融混練し、樹脂組成物を得 た。得られた組成物はペレタイズした後、110℃で8 時間熱風乾燥し、シリンダ温度250℃、金型温度80 ℃で射出成形を行い、試験片を得た。試験片2gを50 0℃の電気炉で3時間灰化させて無機灰分量を求めたと ころ、3.0wt%であった。機械物性の評価結果を表 1に示した。

【0047】実施例2

20 実施例1で用いたものと同じポリブチレンテレフタレート(PBT-1)、参考例2で得られた層状珪酸塩を表1に示した処方で配合し、実施例1と同様に溶融混練して組成物を得、射出成形の後、物性を評価した。

【0048】実施例3

実施例1で用いたものと同じポリプチレンテレフタレート (PBT-1)、参考例1で得られた層状珪酸塩、さらに無水マレイン酸を表1に示した処方で配合し、タンブラーミキサーでプレンド後、実施例1と同様に溶融混練し、射出成形後、物性を評価した。

【0049】実施例4

実施例1で用いたものと同じポリブチレンテレフタレート(PBT-1)、参考例1で得られた層状珪酸塩、さらにポリ無水マレイン酸(平均重合度8)を表1に示した処方で配合し、タンブラーミキサーでブレンド後、実施例1と同様に溶融混練し、射出成形後、物性を評価した。

【0050】実施例5,6

実施例1で用いたものと同じボリブチレンテレフタレート(PBT-1)と参考例3または4で製造した有機化層状珪酸塩を用いて表1に示した配合処方で、実施例1と同様に溶融混練で組成物を得た後、成形評価を行った。

【0051】比較例1

o-クロロフェノール溶液中、濃度 0.5%、25℃で 測定した固有粘度が 1.2、o-クレゾール溶液で電位 差滴定して求めたカルボキシル末端基量が 9 e q/t の ボリブチレンテレフタレート (PBT-2) 95.7重 量部、参考例 1 で得られた層状珪酸塩を 4.3 重量部配 合し、実施例 1 と同様に組成物を得、成形の後物性を評 価した。また、実施例 1 と同様にして組成物の無機灰分

畳を測定したところ3.0wt%であった。

【0052】比較例2

o-クロロフェノール溶液中、濃度0.5%、25℃で 測定した固有粘度が1.0、o-クレゾール溶液で電位 差滴定して求めたカルボキシル末端基量が90eq/t のポリブチレンテレフタレート (PBT-3)、参考例 1で得られた層状珪酸塩を表2に示した処方で配合し、 実施例1と同様に組成物を得、成形の後物性を評価し

11

【0053】比較例3

10

実施例1で用いたものと同じポリブチレンテレフタレー トと参考例1で原料として用いたモンモリロナイトを表 2に示した配合処方で、実施例1と同様の方法で溶融混 練し、組成物を得た後、成形評価を行った。

【0054】比較例4

実施例1で用いたものと同じポリブチレンテレフタレー トを実施例1と同様に射出成形して物性を評価した。

[0055]

【表1】

表1								
			実施例 1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例 5	実施例6
(3) 重概部	PBT-1(固有粘度=1.2、[C00H]=43eq/t)	[C00H]=43eq/t)	95.7	95.8	95.7	95.7	96. 1	95.5
1	ペンジ ほジ メチルオカタデ シルアンモニウムイとモンモリロナイト	化毛沙利	4. 3		4.3	4, 3		
	< '> '* '* '* 15 44747 *** *** *** ** *** *** *** *** **	小个时间积		4, 2				
	19-73:15 デ お酵塩産塩化を利け作	F10+1					3.9	
		中旬台						4.5
海中田(ツ)	オギレフイン都	2			0.2			
	ボニー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・					0.5		
年楼匠今中	W 1 %		3.0	3.0	3.0	2.9	3.0	3. 1
HANNEY H	はいる。	(MPa)	80	5.8	2.5	5 9	5.5	5.6
H SE	引張曲度	(%)	3.0	38	4.5	4 9	1 3	2.2
	田び盛本路	(GPa)	3.3	3.6	3. 3	3. 4	3. 2	3. 1
	1.444×14/2*46整确版 (J/m)	(J/m)	45	43	4 8	4 8	2.9	31

7.X					
		比較例1	比較例 2	比較例3	比較例4
(a) 重量総	PBT-1(固有粘度=1.2、[C00H]=43eq/t)			97.0	100
	PBT-2 (固有粘度=1.2、[C00H]= 9eq/1)	95.7			
	PBT-3(固有粘度=1.0、[C00H]=90eq/t)		95.7		
(り) 単敏統	(15) 角景阁 (1、沙) 15 好好好,为17年5九亿亿53900代	4.3	4. 3		
	F2F101/1			3.0	
角楼区 华	× 1 ×	3. 0	3.0	3.0	0
棒板を存	司張強廉 (MPa)	54	5 5	56	55
		æ	4	1.2	100
	曲げ遊佐容 (GPa)	2.6	3. 4	2. 7	2. 5
	/ッチ付きアイゾット衝撃強度 (J/m)	2.5	1.5	4 0	4.5

`

・ 13 も曲げ弾性率や強度など剛性に優れ、また衝撃強度との パランスにも優れる樹脂組成物が得られるので、自動車

部品、電機・電子部品、建材、家具、日用雑貨品などの 成形品用に適している。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード (参考)

Fターム(参考) 4J002 BH022 CD012 CD022 CD052

33:02)

CD192 CF041 CF061 CF071 CF081 CH052 DJ006 EL028 EL137 EL147 FD010 FD070 FD160